Translation of Japanese Patent Unexamined Publication No. 59-130820

Patent Application

No. 58 - 244931

Date of Patent Application 27th December, 1983

Priority

Priority date

29th December, 1982 (US)

Priority No.

454, 128

Publication No.

59 - 130820

Publication date

27th July, 1984

CLAIM 1:

Pharmaceutical composition for treatment of diseases having bone metabolic activity comprising therapeutically useful amount calcitonin and aqueaous or non-aqueous medium. surface active agents, preferable for intranasal adminstration.

CLAIM 10:

A composition according to claims 1 - 9 wherein surface active agents is dicalboxylated fatty imidazoline or sodium taurocholate or benzalkonium chloride.

(9) 日本国特許庁 (JP)

11 特許出願公開

望公開特許公報 (A)

昭59—130820

€lnt. Cl.3 A 61 K 37/30 9:00

識別記号

庁内整理番号 7138 - 4C7057 -- 4 C

43公開 昭和59年(1984) 7月27日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

図表面活性剤含有組成物による鼻内部へのカル シトニン吸収の促進

2)特 願 昭58-244931

20出 願 昭58(1983)12月27日

優先権主張 ②1982年12月29日33米国(US)

30454128

砂発 明 者 ダニエル・マウソン アメリカ合衆国ニユーヨーク州 シールズ・ヒルサイド・ドライ

ブ24

72発 明 者 マセツタ・エイ・ハンソン アメリカ合衆国ニューヨーク州 タツカホーコンスレート・ドラ イブ1

独出 願 人 アーマー・ファーマシューティ カル・カンパニー アメリカ合衆国ニューヨーク州 テリータウン・サウス・ブロー

迎代 理 人 弁理士 川瀬良治 外1名

ドウエイ303

1. [発明の名称]

表面活性剤含有組成物による鼻内部へのカルシトニン 吸収の促進

- 2. [特許請求の範囲]
- 🏃 カルントニンの治療有効量と表面活性剤を含む身内部 🦈 2. 上配緩衝剤がりん酸塩鉄衡剤である特許請求の鈴卵第 🔧 投与に適する水性又は非水性媒質より成ることを特徴と する骨代謝作用の病気治療用製薬組成物。
- 2. 男に鉄御剤を含む特許訪求の範囲第1項に記載の製薬 粗成物。
- 3 上記版衡剤がQ01乃至Q5M設度である特許請求の 範囲第2項に配載の組成物。
- 4. 更亿酸化防止剂、安定剂、强值性脑筋剂、粘性肽与剂。 又は保存剤を含む特許勘束の範囲制 1 項から 3 項をのい づれかに記むの組成物。

- 5. 上記媒質がそのミリリットル当り約5万至約150µ9 のカルシトニンを含む特許請求の範囲第1項から4項ま てのいづれかに記載の組成物。
- 4 約0.01乃至約10 € 型。の表面活性剤を含む特許請 、 求の範囲第1項から5項までのいづれかに記載の組成物。
 - 2項に記載の組成物。
- 8. 上記級衡剤が酢酸塩穀衡剤である特許請求の範囲第2 項に記載の組成物。
- 9. 上記水性媒質がゲルである特許請求の範囲第1項から 8項までのいづれかに記載の組成物。
- 10. 上記表面活性剤がジカルボキシル化脂肪性イミダブリ ン又は ナトリウム タウロコレイト又はペンザルコニウ ム クロライド である特許語求の範囲第1項から9項ま でのいづれかに記載の組成物。

3. 〔発明の詳細な説明〕

本発明はカルシトニンを患者に投与する新方法および身 に投与するに適する即合物に関する。

カルシトニンは人や能などのちがつた種類のちがつた相 総から分離された又は合成によつてえられたポリペプチド ホルモンである。カルシトニンは上皮小体特能亢進症、効 時情発過カルシウム血症、ヴィタミンD中毒、および骨軟 化骨転移をもつ患者の過カルシウム血症の動れと血漿りん 酸塩酸度の減少に有効と認められている。直接腎臓効果と 胃肠管への作用が認められているがカルシトニンの骨に対 する効果が飛るよく気られている。その使用は例えばペー ジェント病におとる様な骨格吸収増加や骨異常生成を特色 とする網気に有効とわかつている。

カルシトニンの投与は主として注射によるが、従来は動 に局部治療のために他の投与法が使われていた。医師によ

プロブラノロールの様な小分子は鼻内部に有効に吸収されるが、カルシトニンの様な大分子は殆んど吸収されない。本発明の目的は治療性が適当となる様カルシトニンの生物有効度を増加できる薬剤の発見にある。従来技術は鼻用調合物中に表面活性剤を使用することによつてある薬剤が鼻に吸収されることが認められている。例えばインシュリンやボリベブチドは表面活性剤含有液中で使えば吸収速度がよくなると発見されている。

今や過カルシウム血症、パージェット病および骨代謝作用の他の病気が本質的成分として吸取助剤又は緩衝剤を含む鼻用調合物中に含むカルシトニンの鼻内部への応用によって使利に治療できることが発見されたのである。これらの調合物は鼻内部に応用すると粘膜をとおしてよく吸収されるが長期間使用にも刺軟又は不快感をおこさない。

本発明はカルシトニン活性をもつペプチドと上記病気を

るカルシトニンの注射や与は短期治療には当然であるが、 長期間カルシトニン治療を要する患者へのカルシトニン注 射投与は重大問題がある。医師が長期間カルシトニン投与 をすることは患者に経費がかかる実けでなく苦痛であり不 便である。カルシトニンは胃腫質内で消化剤によつて破壊 されるので患者に経口投与もできない。

前配のことを考えれば必要な長期カルシトニン治療条件 に耐える患者へのちがつたカルシトニン投与法に対して強 い要望があることは明らかである。

在来界用納合物は知られている。一般に界用納合物は水中油又は油中水乳海液又は弘物又は郁物油の様々粘膜に使用するに適した油性溶血基本物質およびそれに可能性の1 又は2以上の化学素品より成る。この調合物は普通界の粘膜をとおして血液液に吸収され病状を利和する目的の活性素剤1又は2を含む。

トランスエフイリセリアル(transefhlithellal) な作用によつて脚節する吸収助剤を含む鼻用調合物の鼻内部へ応用することより成る高血清カルシウムを特徴とする病気にかかつている哺乳動物の治療法に関する。

本発明によればカルシトニンは溶液、軟骨又はゲルの様 な動却の投薬形によつて哺乳動物に投与される。

カルントニンは分子のアミノ末端基に1-7において2 サルフアイド結合をもつ32アミノ酸のペプチド ホルモン である。これらの2サルフアイド結合をもつ第1 7アミ ノ酸は活性には重要と思われこの結果は標から極に保存さ れる。本明細胞で使うカルシトニンは自然にあるホルモン の1社に対応する構造をもち自然に又は合成的に生成され るペプチドのみならずカルシトニン活性をもつ関連ペプチ ドをも意味する。

本発明の勘合物中のカルシトニンの量は製法、使用カル

シトニンの特定移又は活性および脚合物によつて治療される状態又は病気の様を砂々の要素によつて変る。一般にその静度はカルシトニンで全身投与用組成物における静度より無分布い。静度1万至150 μ9/mt、好ましくは2万至30 μ9/mtによつてよい結果がえられることがわかつている。カルシトニンの投与量も全身的投与の場合と少し変る。人間患者の場合例をはα7万至70 μ9、特に1万至25 μ9が食通1回投与に適当であり医師が必要量として反復され、この投棄がは体重キログラム当り一般に約α01万至1 μ9、特にα03万主α35μ9 に相当する(上配カルシトニンの過度と投棄者は約4000国際単位・プラの効力をもつカルシトニンに適用され他の効力をもつカルシトニンに適用され他の効力をもつカルシトニンに適用され他の効力をもつカルシトニンに適用され他の効力をもつカルシトニンに適用され他の効力をもつカルシトニンに適用され他の効力をもつ

本発明により使われる稀釈放又は賦形剤は水性でも非水性でもよい。非水性の場合権釈剤群は生理学的に許容され

低く保たれる。この表面活性剤には次のものがある:

- a. ナトリウム タウロコレイト、ナトリウム コレイト、 ナトリウム デオキシコレイトおよびナトリウム グリコ レイトの様な胆汁填;
- b. エチレンオキサイド および 第4秋アンモニウム化合物との長鉛アミン都合物の様な陽イオン剤、例えばモチル トリメチル アンモニウム プロマイド およびドデシル ジメチル アンモニウム フロマイド:
- てルキルペンセンスルフオネイト、N-Tシル-n-アルキルタウレイト、α-オレフインスルフオネイト、 硫酸化紡状制 1 アルコールおよび硫酸化ポリオキシエチ レン化直鉛アルコールの様な関イオン剤;

る極性常はである。との形の好ましい化合物は声当な伊度
のカルシトニン帝液をつくりりる様な化合物である。との
化合物の形にはジメチルズルフォキシド、ジメチルホルマ
ミド、ジメチル ラウラミド、ポリヒドロキシ アルコール、
植物油かよび鉱油がある。必要ならばこの非水性癖質は水
と混合して調合物の稀釈液を生成できる。しかし非水性稀
釈剤の生理学的許容度は一般に水性媒質のそれより小さい
ので、好ましい稀釈剤は有根溶媒を加えない水である。

本発明の製法においてカルシトニンは吸収助剤と混合して使われる。この吸収助剤には生理学的に許容される表面活性剤がある。この活性剤の量は使用する特定表面活性剤によるが約001万至約10まで、又はそれ以上、好ましくは約005万至約10まで、でよい。この量のある程度以上では吸収の増加はえられないしまた表面活性剤融度が高すぎると鼻粘膜を刺軟するので、量は一般にできるだけ

リコール、ソルビトールおよびポリオキシエチレン化ソ ルビビトール エステル の様な非イオン剤:

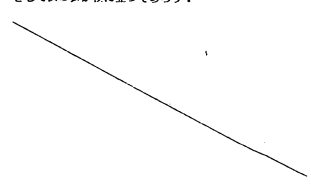
- e. イミダゾリン カルボキシスレイト、スルフオネイト特のむ方面性剤: むよび
- 1. ホスホ チジル コリン等の様なホスホリピット。

本発明の調合物は 0.0 1 乃至 0.5 M、好ましくは 0.0 5 M 乃至 0.2 Mの範囲のりん散填又は酢酔塩級維剤を含むとよい。との歌風は稀釈液又は賦形剤中にとけたカルシトニンの安定を保つに有効と知られている。

本発明の調合剤は他の添加物、例えば酸化防止剤、安定剤、強直性調剤、粘性肌与剤、保存剤等を加えてもよい。 これらの添加物酸度は使用特定添加物と発む結果によつて なる。一般によれる変加物を開せなの無限中でよる。

乔 加 剂	<i>\$</i> ₹/ _₹				
西化防止 和	001 - 02				
安定剂	0.01 — 2.0				
强直性抑制剂	a o 1 — a 5				
粘性医与剂	0.1 - 2.0				
保存剤	0.001- 2.0				

添加剤の種類と配度の使用は熟料者の能力範別内であるが、同様の目的の影剤中に一般に使われる2種添加剤の例として次の影が後に立つであるう:



加成分を加える。

代表的真内部用脚合剤の例は下配のとおりである。しか しこの実施例は単に例証のためのものであつて、本発明の 多くの修正法がこの技術分野の知能ある者には明らかであ ろうから、実施例によつて本発明が真意又は範囲のいづれ においても限定されると無釈すべきではないのである。

奥施例 1	\$ ▼ / _v
カルシトニン	0.009
ナトリウム タウロコレイト	0. 5
ゼラチン	1. 0
精製水を加えて	1-00 とする。
头施例 2	\$ [₩] / _₹
カルシトニン	0.009
ミラノール C2M	1. 0
ゼラテン	1. 0
精製水を加えて	100 とする。

保存剂	\$ */ *
ペンザルコニウム クロライド	0004- 002
ジナトリウム エチレンジアミン テトラアセテイト	001 — 02
シメロサル	0 0 0 1 - 0·0 1
クロロブタノール	0.5 1.0
メチルおよひ(又は) プロピル パラペン	001 — 02
フエネチルアルコール	a 2 5 — a 1 5
シクロヘキセジン	001 - 01

_ 粘度剂_		% W/v		
メチルセルロース	0.1	_	2. 0	
ヒトロキシエチル セルロース	۵ 1		2. 0	
ヒトロキシフロヒル セルロース	0. 1	_	2. 0	
ポリビニルビロリドン	0.5		2. 0	

本発明の胸合剤製造ではカルシトニンを賦形剤又は稀釈 液化とかした後型薬工薬で知られた一般胸合法によつて添

実施例 3	\$ ₩/ _▼
カルシトニン	0. 0 0 9
ミラノール C 2 M	0.05
酢酸ナトリウム - 3 H ₂ O	1. 3 6
許都	0. 6
精製水を加えて	100 とする。
实施例 4	\$ W/v
カルシトニン	0.009
ポリソルペイト 80	1. 0
酢酸ナトリウム、3 H₂ O	1. 3 6
BERA.	0. 6
特製水を加えて	100 とする。
実施例 5	\$ W/V
カルシトニン	0.003
Brij 50	1. 0
酢飯 ナトリウム、3 Hg O	1. 3 6
酢酸	Q 6
特製水を加えて	100 とする。

		141/11-0	133-130050 (0)
実施例 6	\$ 7/4	实施例 8	<u>\$</u> ₹/ _₹
カルシトニン	0.009	カルシトニン	0.009
Мугј 59	1. 0	ナトリウム タウロコレイト	a 5
酢酸ナトリウム	1. 3 6	酢酸ナトリウム・3 Hg O	1. 3 6
-1		ã e Av	0.6
計画	0. 6	ペンザルコニウム クロライド	0.01
精製水を加えて	100 とする。	ジナトリウム エチレンジアミン テトラアセテイト	Q 1
実施例 7	⅓ ₩/ _∀	料製水を加えて	100 とする。
カルントニン	0.009	実施例 9	\$ ₩/ _∀
ミラノール C2M	1. 0	カルシトニン	0.009
りん似ナトリウム	2. 4 0	ナトリウム タウロコレイト	α 5
くえん酢	0. 5 4	酢酸ナトリウム・3 H ₂ O	1. 3 6
チメラゾール	0.002	ពី៖ ព ិ	1. 3 6
科製水を加えて	100 とする。	クロロプタノール	a 1
•		フエネチルアルコール	Q. 2
		特製水を加えて	100 とする。

実施例 1 0	\$ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
カルシトニン	0.003
ミラノール C2M	1. 0
りんやナトリウム	2. 4 0
くえん砂	0.34
チメラゾール	0.002
精製水を加えて	1.00 とする。

上の脚合剤に使りゼラチンは製薬用に製造されまた普通 ペプチド用稀釈剤として使われる機器ヒドロリビッド動物 ゼラチンである。

本発明によりカルシトニンは吸収助剤を含む風形薬と共に具内部に投与でき、吸収助剤を含まないカルシトニンの 投与によつてえられる結果よりもかなりよい結果がえられる。

次の研究は本条明の脚合剤中のカルシトニンの生物利用

度、カルシトニンの鼻吸収の吸収助剤源度への依存度およ びカルシトニンの吸収助剤存在における安定性を検べるた めに行なわれた。

工程成績表

休事 1 5 0 - 2 5 0 9 の単ねずみを秤りナトリウムペントパルピタール 5 0 四/ Maを腹腔内注射して麻酔した。一旦麻師されたら鼻口蓋を歴で閉塞した。動物を 5 - 7 匹無秩序に 1 群とし試験する鼻用鵠合剤数の部をつくつた。研究中必要に応じて追加ペントパルピタール麻酔薬を投与した。

試験物質投与削に 2 5 G 36 インチ針を使つて心臓穿刺により採血した。 1 転社射品に連結したポリエチレン管 (PE 2 0、ニュージャージー州モンマウスジャンクション、ピーターソン テクニックス) を使つて鮭カルシトニン含有表面活性剤耐散 5 0 μ2 を44中隔に満在した。質は

約1cm界中隔中に挿入した。具滴注後1時間と3時間目に 心臓穿刺により再採血した。

生化学分析.....

血計試料を室頂でかたまらせた後30-60分取結させて最大凝血退縮をえた。試料を4℃で5000 rpm において10分間遠心分離させた。(カリフオルニア州 パロアルトの ペックマン インストルメンツ の ペックマン型 J2-21)血清カルシウムをカルセット(メリーランド 州サドベリーのブレッジョン システムズ 4008型)を用いて定費した。

データー分析

0、1および3時間血清カルシウム値を平均土標準偏差 値として表わした。また予処理値(0時間)からの1および5時間における絶対変化および変化パーセントも計算した。統計分析は0と1時間、0と3時間および1と3時間 にかける血清カルシウム値をも試験を用いて比較した。 実施例 1<u>1</u>

本実施例は、(a)カルシトニン単独投与;(b)カルシトニンを積々の吸収助剤を含む調合物中に入れ投与;および(c)カルシトニンを含まない調合物投与の場合の上記工程成績表によりえられた血液試料中の血清カルシウム減少を示している。表1でえた結果を示している。

カルシトニンリノ配佐面			恶 田	胡	
	•	-		~	垂曲
爾形整/歌圈布布整	7P / 6m	1P / 60	第一名	1P / 6a	海
2 U 1 & F. h -	89 89	%		o.	*
S U 1 & ゲルー	8 5	6 %	7.1	o; s	*
1001871	. 6	7. 6	1 7. 4	9, 7	*
105 01M7±741-	. 80 . 83	6.3	284	8	*
ー1をゲル1をミラノールC2M ^W	6 8	හ ග්	* . J	9. 2	*
	o; +-	o; ru	なし	9.8	*
3 U 1842 18:7/-2C2M(1)	85	4.7	2 4. 7	7. 6	-
	8 8	6.5	2 & 1		
	8.7	8 4	2 1.8	8 9	7
3U Q1Mアセテイト1% ミラノール C2M ⁽¹⁾	8 7	49 49	2 1.8	٥- ما	4
10U 18VN 18:5/-AC2M"	ە: دى	4	3 5.8	80 80	~
	9. 1	7, 5	1 7. 6	9 \$	2 7.
	6- 83	7. 1	202	7.1	2 0
10U QIMTEFAP	5	1 9	3 4. 4	4	3
14:7/-1 C2M(1)	9. 2	49	261	83 4	æð
3U ነቘቻሉ 1%ቃ0ロコレイト	٥. -	2. 0	2 \$ 1	4	2 %
10U 18FM 188003V4F	٥. ص	7, 1	2 3 7	4	3 2
	9 8	4	2 9. 1	بر 9	5. †
10U Q1M7±741 188003V41	9.	\$ 9	286	5.7	3 7.
3018がみ18トウイーン80	8 3	4.2	2 5. 5	8 7	*
(ボニングペイト80)	85	7, 1	202	9. 2	*
8 TO 4	8 7	3	2 4. 2	7. 3	4
(ボランケペイト80)	89	4.7	247	83	vđ

联

表1(つづき)

0 æ⇒ (₽)		医肥果	時間	
	1 85			F (6)
<u> 4/dl</u>	■ / dt	推少多	=4 / dl	3.25
8.7	5. 9	5 2 2	4.3	27.6
8.9	& 5	2 6 9	9. 0	なし
8.5	7. 2	1 5. 3	7. 9	7. 1
9. 0	& 0	3 3 5	6. 2	,3 L O
8. 6	7. 3	15.1	7. 3	151
B. 7	6. 5	2 5. 9	8. 1	۵,9
	۵.5	2 5. 9	4. 5	2 5. 9
λ)				
8.5	6.2	2 7. 1	8.4	1. 2
)				
8.7	7. 5	1 3 8	ž 1	1 & 4
9.1 (11)	6.6	2 7. 5	7. 6	1 & 5
	87 89 85 90 86 87 87 ******************************	87 59 89 45 85 7.2 9.0 40 86 7.3 87 45 87 45 87 45 87 45 87 45 87 45 87 45 87 45 87 45 87 45 87 45 87 45	1 時間 明/dt 型/dt 返少分 8.7 5.9 5.2.2 8.9 6.5 2.6.9 8.5 7.2 1.5.3 9.0 6.0 3.3.5 8.6 7.3 1.5.1 8.7 6.5 2.5.9 8.7 6.5 2.5.9 2.7 1 1.7 7.5 1.5.8 9.1 6.6 2.7.5	1 時間 3 世 例

註(1) ジカルボキシル化胎肪性イミダブリン 又は

ジカルボキシル ココナツト 誘導体。

実施例 12

界罪けえた結果を示している。

				WIND CLENNET W. D. CA. 199								
本实施	例は即	合物中	の吸収助	削御度に	よる鼻内	邹吸収增			表 巾			
かを示す	607	きる。					1 男ゲル中	0 RF [H]	1 8	÷100	3 B	新聞
えられ	. た結集	を表り	で示してい	ハるっ			10Uカルシトニン ミラノールC 2 M街	哟/dl 合	<u> </u>		<u>™q / dl</u>	_\$
			岁 [-			初め	8.9	7. 1	202	7. 1	20.2
10Uカル: ン/Kg体I Mア セテ イ	gar"	o解問	1 B	部門	3 B	भूमा	2 週間室園	9. 1	7. 2	209	6. 4	2 9. 7
にタウロコレ	イト解	<u>™/dl</u>	≈9 / dℓ.	<u>\$</u>	<u> 19 / dℓ</u>	<u>\$</u>	4 週間 #	9. 1	6.0	3 4. 1	6. 9	2 4. 2
1	\$	9. 1	6.5	286	5. 7	3 7. 4	1分トウイーン 8 (ポリソルペイト 8 C					
0.5	\$	9. 0	<u>6.1</u>	3 2.2	7. 5	1 6 6	初め	8.9	6.7	2 4. 7	. 8.4	5. 6
0.25	%	9. 6	6.8	2 5. 3	7. 4	1 & 2	2 週間室傷	8.8	6.7	2 5 9	. 8.3	6.0
0.1	95	8.9	<u> 6</u> 5	2 7. 0	8.3	6.7	4 逸間 #	8.8	6.3	284	6.7	2 3.9
0.05	%	. 8 0	7. 6	1 5.0	8. 7	3.3						
実施例	1 3						特許 出願人	ブー	マー ファー	マシユーラ	イカル カン・	·

本実施例は本発明の調合剤中のカルシトニンが室間貯蔵 においてその活性を保持することを示している。